

PATENT Attorney Docket No. 03806.0599-01000

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re A	Application of:)	
	Christian Viskov et al.)	Group Art Unit: 1651
Applic	cation No.: 10/808,791)	Examiner: Deborah K. WARE
Filed:	March 25, 2004)	
For:	METHOD FOR QUANTATIVELY DETERMINING SPECIFIC GROUPS CONSTITUTING HEPARINS OR LOW MOLECULAR WEIGHT HEPARINS)	Confirmation No.: 6028

Commissioner for Patents P.O. Box 1450

Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

SUBMISSION OF PRIORITY DOCUMENT

Applicant submits herewith a certified copy of priority French Application No. 02 11724, filed September 23, 2002.

Please grant any extensions of time required to enter this response and charge any additional required fees to our Deposit Account 06-0916.

Respectfully submitted,

FINNEGAN, HENDERSON, FARABOW, GARRETT & DUNNER, L.L.P.

Dated: April 18, 2007

By: Feet Jel

Registration No. 59,574

Tel. 202-408-6073 Fax. 202-408-4400



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 2 0 SEP. 2004

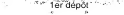
Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT NATIONAL DE A PROPRIETE

26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécapie : 33 (0)1 53 04 45 23

ETABLISSEMENT PUBLIC NATIONAL CREE PAR LA LOI Nº 51-444 OU 19 AVRIL





BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REOUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

			Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 540 W /	260899	
REMISE DESPICES EPT 2002			I NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE		
75 INIDI DAD			À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE		
LIEU /S INPI PAR			Aventis Pharma S.A.		
N° D'ENREGISTREMENT	0211724		Monsieur ROUSSEAU Pierrick		
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI			Direction des Brevets Tri K 144		
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE			20, Avenue Raymond Aron		
PAR L'INPI	23 SEP.	2002	92165 ANTONY CEDEX		
Vos références pour co (facultalif) FRAV2002/0					
Confirmation d'un dép		N° attrībué par l'INPI à la télécopie			
2 NATURE DE LA DE	MANDE	Cochez l'une des 4 cases sulvantes			
Demande de brevet		×			
Demande de certific	at d'utilité	П			
Demande divisionna	ire				
. D	emande de brevet initiale	N°	Date /		
ou demande de	certificat d'utilité initiale	N°	Date		
Transformation d'une	e demande de				
brevet européen De	mande de brevet initiale	Ν°	Date		
DÉCLARATION DE OU REQUÊTE DU I LA DATE DE DÉPÔ	BÉNÉFICE DE	Pays ou organisati Date/	/ N° / N°		
DEWANDE ANTEN	GEORE FIGHTYAISE	Date/			
		S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»			
5 DEMANDEUR		S'il y a d'autres demandeurs, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»			
Nom ou dénomination sociale		Aventis Pharma S.A.			
Prėnoms	Prénoms				
Forme juridique		Société Anonyme à Directoire et Conseil de Surveillance			
N° SIREN		3 .0 .4 .4 .6 .3 .2 .8 .4			
Code APE-NAF		1 1			
Adresse Rue	•	20, Avenue Raym	nond Aron		
Cod	le postal et ville		TONY		
Pays ,		FRANCE			
Nationalité		Française			
N° de téléphone (facultatif)		01 55 71 71 71			
N° de télécopie (facultatif) Adresse électronique (facultatif)					
		01 47 02 50 14			



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

	Réservé à l'INPI		-		
REMISE DES PIÈCE	SEPT 2002				
75 IN	PI PARIS		1		
UEU /5 IN	0211724				
N° D'ENREGISTREM	ENT		1	*	
NATIONAL ATTRIBU				DB 540 W /260899	
Vos référenc (facultatif)	es pour ce dossier :	FRAV2002/0026			
6 MANDAT	AIRE	1			
Nom		ROUSSEAU			
Prénom		Pierrick			
Cabinet o	u Société	Aventis Pharma	S.A.		
	uvoir permanent et/ou ontractuel	×			
Adresse	Rue	20, Avenue Rayn	nond Aron		
	Code postal et ville	92165 AN	TONY CEDEX		
	éphone (facultatif)	01 55 71 72 85			
	écopie (facultatif)	01 55 71 72 91			
Adresse é	electronique (facultatif)				
7 INVENTE	EUR (S)	1			
Les inventeurs sont les demandeurs		Oui X Non Dans o	e cas fournir une désign	ation d'inventeur(s) séparée	
RAPPORT DE RECHERCHE		Uniquement por	r une demande de breve	et (y compris division et transformation)	
Établissement immédiat ou établissement différé					
Paiement échelonné de la redevance		Paiement en deux versements, uniquement pour les personnes physiques Oui Non			
9 RÉDUCT	ION DU TAUX		ır les personnes physiqu		
	DEVANCES			invention (joindre un avis de non-imposition)	
-)-		Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa référence):			
	avez utilisé l'imprimé «Suite», le nombre de pages jointes	-			
OU DU N (Nom et	URE DU DEMANDEUR MANDATAIRE qualité du signataire)	3		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI	
ROUSSI Mandata	EAU Pierrick ire	<i>Y</i>	Physical and the state of the s	aux rénonces faites à ce formulaire.	

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI. 3

-20

30

35

La présente invention à pour objet une méthode d'analyse de groupements spécifiques constituant les héparines ou les héparines de bas poids moléculaire.

Lors du procédé de préparation de l'Enoxaparine

5 (Lovenox®) (US5,389,618) à partir de l'héparine pure, L'étape
de procédé de dépolymérisation alcaline en phase aqueuse
produit une transformation partielle mais caractéristique des
glucosamines des terminaisons réductrices des chaînes
oligosaccharidiques.

La première étape de cette transformation consiste en une épimerisation glucosamine↔mannosamine (T. Toida and al, J. Carbohydrate Chemistry, 15(3), 351-360 (1996)); la deuxième étape est une 6-0 desulfatation de la glucosamine conduisant à la formation de dérivés nommés « 1,6 anhydro » 15 (demande de brevet internationale WO01/29055).



Ce type de dérivé n'est obtenu que pour les chaînes oligosaccharidiques dont la glucosamine terminale est 6-0 sulfatée

Le pourcentage de chaînes oligosaccharidiques dont la 5 terminaison est modifiée par une liaison 1,6-anhydro est une caractéristique structurale du mélange d'oligosaccharide du Lovenox et doit pouvoir être mesuré.

La présente invention consiste donc en une méthode d'analyse des héparines, des héparines de bas poids 10 moléculaire et plus particulièrement du Lovenox.

La méthode d'analyse selon l'invention est la suivante :
L'échantillon à doser est dépolymérisé par action
d'héparinases puis le cas échéant le dépolymérisat obtenu est
réduit puis on effectue une analyse par chromatographie
15 liquide Haute Performance.

La méthode telle que définie plus haut est donc caractérisée en ce que l'on recherche la présence de chaînes oligosaccharides dont la terminaison est modifiée par une liaison 1,6-anhydro (« Groupements 1,6 anhydro »).

20 En particulier, l'échantillon à doser est tout d'abord dépolymérisé de façon exhaustive par un mélange d'héparinases et notamment d'héparinase 1 (EC 4.2.2.7.), d'héparinase 2 (heparin lyase II) et d'héparinase 3 (EC4.2.2.8.)). (Ces enzymes sont commercialisées par la société Grampian 25 Enzymes).

L'invention a donc pour objet une méthode d'analyse des héparines ou des héparines de bas poids moléculaire · caractérisée en ce qu'on effectue les étapes suivantes :

1) Dépolymérisation de l'échantillon par action $30\,$ d'héparinases

- 2) le cas échéant réduction du dépolymérisat
- 3) Dosage par Chromatographie liquide Haute Performance.

L'invention a plus particulièrement pour objet la méthode telle que définie plus haut caractérisée en ce que 35 les héparinases sont sous forme d'un mélange d'héparinase 1 (EC 4.2.2.7.), d'héparinase 2 (heparin lyase II) et d'héparinase 3 (EC.4.2.2.8.)

Le dépolymérisat ainsi préparé est ensuite traité de

, ma 3

préférence par une solution de MaBH. dans l'acétate de sodium.

Cette dernière opération permet de réduire spécifiquement les extrémités réductrices qui ne sont pas sous la forme 1,6 anhydro (produits décrit dans la demande de brevet WO 01/72762). Enfin, pour pouvoir quantifier les disaccharides 1 et 2 décrits plus bas, l'échantillon d'héparine de bas poids moléculaire, dépolymérisé par les héparinases, doit être réduit par l'action d'un agent réducteur tel que NaBH4.

L'invention a donc plus particulièrement pour objet la 10 méthode telle que définie plus haut caractérisée en ce que l'héparine dépolymérisée est ensuite réduite.

L'invention a tout particulièrement pour objet la méthode telle que définie précédemment caractérisée en ce que l'agent de réduction est le NaBH4. On pourra éventuellement utiliser un autre sel de métal alcalin du borohydrure tel que le lithium ou le potassium.

Le dosage des terminaisons 1,6 anhydro est ensuite réalisé par CLHP (Chromatographie Liquide Haute Performance) et en particulier par chromatographie échangeuse d'anions.

La méthode de dosage selon l'invention permet de bien différencier le Lovenox des autres héparines de bas poids moléculaire qui ne renferment pas ces dérivés « 1,6-anhydro ». Inversement, la méthode de dosage selon l'invention permet de s'assurer que des héparines de bas poids moléculaire ne remplissent pas les caractéristiques physico-chimiques du Lovenox et donc sont de nature différente.

La méthode de dosage selon l'invention peut-être appliquée au procédé industriel lors des contrôles

30 d'échantillons au cours du procédé, afin d'assurer une standardisation du procédé de fabrication du Lovenox et obtenir, des lots uniformes.

Après dépolymérisation enzymatique et réduction des extrémités réductrices, on trouve les dérivés 1,6-anhydro du 35 Lovenox sous 4 formes essentielles. L'invention a donc également pour objet la méthode telle que décrite précédemment caractérisée en ce que les résidus 1,6-anhydro obtenus lors de la réaction de dépolymérisation sont les

suivants :

25

Tous les oligosaccharides ou polysaccharides qui comportent l'extrémité 1,6-anhydro sur l'unité disaccharidique terminale et qui ne possèdent pas un 2-0 sulfate sur l'acide uronique, du dit disaccharide terminal, sont totalement dépolymérisés par les héparinases et sous la forme des disaccharides 1 et 2. Par contre, Lorsque le dit saccharide terminal comporte un 2-0 sulfate sur l'acide uronique et qu'il est sous la forme mannosamine, le dérivé 1,6 anhydro se retrouve sous la forme du tétrasaccharide 1 (forme résistante aux héparinases).

Le trisaccharide 1 (voir plus bas), est également présent dans le mélange. Il est issu d'un autre processus de dégradation qui conduit à la structure ci-après (phénomène de peeling observé dans lors de la dépolymérisation chimique du Lovenox

thousenands

Les autres constituants du mélange ne sont pas

caractéristiques uniquement du Lovenox. On trouve bien entendu les 8 disaccharides élémentaires de la chaîne héparinique. Ces 8 disaccharides élémentaires sont commercialisés entre autre par la société Sigma.

5

35

D'autres disaccharides ont été identifiés dans le mélange par la méthode selon l'invention: les disaccharides ΔIIs_{qal} et ΔIVs_{qal} qui ont pour origine la 2-0 desulfatation alcaline de -IdoA(2S)-GlcNS(6S)- et de -IdoA(2S)-GlcNSconduisant à la formation de 2 acides galacturoniques. Il ne '10 sont pas habituellement présents dans la structure originelle de l'héparine (U.M. Desai et Coll. Arch. Biochem. Biophys., 306 (2) 461-468 (1993).

Les oligosaccharides comportant des glucosamines 3-0 sulfatés résistent au clivage par les héparinases et restent présents sous forme de tétrasaccharides.

\$

Dans le cas de la plupart des héparines de bas poids moléculaire, l'héparine est extraite du mucus de porc, et ces tétrasaccharides principaux sont représentés plus bas. Ils sont resistants à la dépolymérisation enzymatique et sont le reflet des séquences affines à l'antithrombine III. Ils sont symbolisés ainsi : ΔIIa-<u>IIsqlu</u> et ΔIIa-<u>IIvsqlu</u>. (S.YAMADA, K.YOSHIDA, M. SUGIURA, K.SUGAHARA, K-H KHOO, H.R. MORRIS, A. DELL, J.Biol.Chem.; 270(7), 4780-4787 (1993)

10

15

20

35

Δ UA-GlcNAc-GlcA-GlcNS(3,6S) ou Δ IIa-IIs_{ala}

Δ UA-GlcNAc-GlcA-GlcNS(3S) ouΔ IIa-<u>IVs</u>_{glu}

25 Le dernier constituant du mélange clivé par les héparinases est la terminaison glycosérine ΔGlcA-Gal-Gal-Xyl-Ser (K.SUGAHARA, H.TSUDA, K.YOSHIDA, S.YAMADA, J.Biol.Chem.; 270(39), 22914-22923 (1995); K.SUGAHARA, S.YAMADA, K.YOSHIDA,P. de WAARD, J.F.G. VLIEGENTHART; J.Biol.Chem.;

30 267(3), 1528-1533 (1992). Ce dernier est généralement presque absent du Lovenox (Voir RMN à l'exemple 5).

Un autre aspect de l'invention se situe au niveau du procédé de chromatographie utilisé pour la détermination des groupements 1,6-anhydro. Tout d'abord il s'agit de séparer les différents polysaccharides obtenus après dépolymérisation 5 et traitement par un agent réducteur tel que le NaBH.

La chromatographie d'échange d'anions (SAX) est la méthode séparative la plus adaptée à un tel mélange complexe.

Les colonnes remplies d'une phase stationnaire du type Spherisorb SAX de granulométrie 5 μm et d'une longueur de 25 cm peuvent être utilisées. Tous les diamètres de colonne classiques, compris entre 1mm et 4.6 mm sont utilisables.

L'appareillage utilisé peut-être un chromatographe permettant la formation de gradient d'élution avec un détecteur UV, plus préférablement muni d'une barrette de 15 diodes afin de pouvoir réaliser des spectres UV des constituants et d'enregistrer des signaux complexes. résultant de la différence entre les absorbances à 2 longueurs d'ondes différentes et permettant la détection spécifiques des oligosaccharides acétylés. Pour permettre ce 20 type de détection, des phases mobiles transparentes dans l'UV jusqu'à 200 nm sont préférables. Ceci exclut les phases mobiles classiques à base de NaCl qui ont par ailleurs l'inconvénient de nécessiter un chromatogramme passivé afin de résister au pouvoir corrosif des chlorures. La phase 25 mobile utilisée ici sera de préférence à base de perchlorate de sodium, mais les sels de méthane sulfonate ou phosphate peuvent aussi être utilisés.

Le pH préconisé pour la séparation est de 2 à 6,5.

Préférentiellement, on utilisera un pH voisin de 3. Il est

30 contrôlé ici par addition d'un sel tel que le phosphate
possédant un pouvoir tampon à pH = 3 meilleur que celui des
perchlorates.

A titre d'exemple, on donne ci-après des conditions standard de séparation chromatographique :

35 Solvant A : NaH_2PO_4 2,5mM porté à pH 2,9 par addition de H_3PO_4

Solvant B : NaClO4 1N- NaH2PO4.2,5mM porté à pH 3,0 par addition de $\rm H_3PO_4$



Le gradient d'élution peut être le suivant :

T=0min: B=3; T=40 min: B=60; T=60 min: B=80

La présente invention a donc également pour objet une 5 méthode d'analyse telle que définie plus haut par séparation par chromatographie par échange d'anions caractérisée en ce qu'on utilise la phase mobile transparente dans l'UV jusqu'à 200nM.

L'invention a plus particulièrement pour objet une phase 10 mobile telle que définie plus haut à base de perchlorate de sodium, de sels de méthane sulfonate ou de sels de phosphate.

Un autre aspect tout à fait important se trouve dans la méthode de détection.

Une méthode a été développée afin d'accroître la

15 spécificité de la détection UV. Comme les polysaccharides non acétylés ont tous, à un pH donné, un spectre UV assez proche, il est possible de détecter sélectivement les sucres acétylés en prenant comme signal la différence entre l'absorbance à 2 longueurs d'onde choisies de telle manière que l'absorptivité 20 des saccharides non acétylés s'annule.

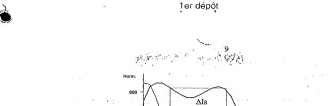
Dans le cas ci-dessous, on choisira 202 nm et 230 nm comme longueurs d'onde de détection et de référence et l'on notera le signal 202 - 230 nm. Le détecteur le plus adapté à cette technique est le détecteur DAD 1100 de la société

25 Agilent Technologies. Dans ce cas, une double détection sera réalisée à 234 nm d'une part, et à 202-230 nm d'autre part. Le principe de détection sélective des oligosaccharides acétylés est illustré sur la figure ci-dessous dans laquelle le spectre UV d'un disaccharide sulfaté Delta 1s est comparé

30 avec celui d'un disaccharide acétylé Delta 1a

35

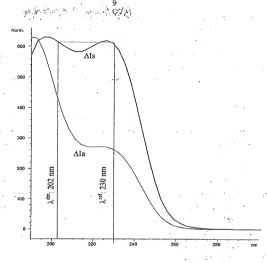
4.25



5.

10

20



La présente invention a donc également pour objet une méthode d'analyse telle que définie plus haut par séparation par chromatographie par échange d'anions caractérisée en ce que la méthode de détection permet de détecter sélectivement les sucres acétylés.

L'invention a également tout particulièrement pour objet une méthode d'analyse telle que définie plus haut par séparation par chromatographie par échange caractérisé en ce que la détection sélective des sucres acétylés s'effectue en prenant comme signal la différence entre l'absorbance à 2 longueurs d'onde choisies de telle manière que l'absorptivité des saccharides non acétylés s'annule.

La quantification des 4 résidus 1,6-anhydro décrits plus haut nécessite une sélectivité suffisante du système

35 chromatographique vis à vis de tous les autres constituants du mélange. Or, les 2 disaccharides 1 et 2, en général coélués, sont mal résolus par rapport à ΔIIa, surtout que ce dernier est présent sous la forme de ses 2 anomères α et β.



L'identité des 2 disaccharides 1 et 2 peut être facilement vérifiée car ils se forment en quelques heures à température ambiante dans une solution aqueuse de ΔIIs portée à pH 13 par addition de NaOH. Cependant, si la double 5 détection est utilisée, les oligosaccharides acétylés ΔIVa, ΔIIa, ΔIIIa, ΔIIa, ΔIIa-<u>IVS_{glu}</u> et ΔIIa-<u>IIS_{glu}</u> sont facilement identifiables.

Les causes de dédoublement des pics sont les formes anomères d'une part, et dans une moindre mesure 10 l'épimérisation glucosamine ↔ mannosamine présente

partiellement pour ΔIIs, ΔIIIs et ΔIs lorsqu'ils sont en position terminale dans la chaîne oligosaccharidique.

Pour pouvoir quantifier les disaccharides 1 et 2, l'échantillon d'héparine de bas poids moléculaire, 15 dépolymérisé par les héparinases, est réduit par l'action NABHA.

Anomère α + Anomère β

20

25 Cette réduction a pour avantage de supprimer les anoméries $\alpha \leftrightarrow \beta$ par ouverture du cycle oligosaccharidique terminal. Le chromatogramme obtenu est plus simple puisque les anoméries sont supprimées et surtout la réduction de Δ IIa diminue sa rétention sur la colonne et permet un dosage 30 facile des disaccharides 1 et2.

Les exemples de chromatogrammes décrits dans les figures 1 et 2 ci-après illustrent bien ces phénomènes et les avantages de cette méthode.

Enfin, l'invention a également pour objet les dérivés 35 saccharidiques nouveaux obtenus par la mise en œuvre du procédé de dépolymérisation et de réduction choisis parmi le disaccharide 1, le disaccharide 2, le disaccharide 3 et le Trisaccharide 1.

11

Les exemples ci-dessous illustrent l'invention sans toutefois avoir un caractère limitatif Exemple 1 :

La dépolymérisation enzymatique est réalisée pendant 5 48heures à température ambiante en mélangeant 50 ul d'une solution à 20 mg/ml de l'héparine de bas poids moléculaire à doser, 200 µl dune solution 100mM acide acétique/NaOH à pH 7.0 contenant 2 mM d'acétate de calcium et 1 mg/ml de BSA avec 50 µl de la solution mère des 3 héparinases.

La réduction est réalisée sur 60µl du produit dépolymérisé par les héparinases en rajoutant 10 μ l d'une solution de NaBH4 à 30 q/l dans l'acétate de sodium 100 mM préparée extemporanément. On notera que les héparinases sont conservées à - 30°C. Les héparinases sont en solution tampon 15 et leur titre est de 0.5 UI/ml (Composition de la solution tampon : solution aqueuse pH 7 de KH2PO4 à une concentration 0.01 mole/l et additionnée de sérum d'albumine bovine (BSA) à 2 mg/ml).

20 Exemple 2:

10

RMN du Disaccharide 3 obtenu selon le procédé décrit plus haut

Spectre proton dans D_2O , 400 MHz, T=298K, δ en ppm: 3.34 (1H, dd, J=7 et 2Hz, H2), 3,72 (1H, t, J=8Hz, H6), 3,90 (1H, 25 m, H3), 4,03 (1H, s, H4), 4,20 (1H, d, J=8Hz, H6), 4.23 (1H; t, J=5Hz, H3'), 4,58 (1H, m, H2'), 4,78 (1H, m, H5), 5,50 (1H, s, H1), 5,60 (1H, dd, J=6 et 1Hz, H1'), 6,03 (1H, d, J=5Hz, H41)].

30 Exemple 3

RMN du Tetrasaccharide 1 obtenu selon le procédé décrit plus haut.

Spectre proton dans D₂O, 400 MHz, T=298K, δ en ppm: 3.15 (1H, s, H2), 3,25 (1H, m, H2''), 3,60 (1H, m, H3''), entre 35 3,70 et 4,70 (14H, massif, H3/H4/H6, H2'/H3'/H4'/H5', H4''/H5''/H6'', H2'''/H3'''), 4,75 (1H, m, H5), entre 5,20 et 5,40 (2H, m, H1' et H1''), 5,45 (1H, m, H1'''), 5,56 (1H, m, H1), 5,94 (1H, d, J=5Hz, H4)



Exemple 4 :

RMN du Trisaccharide 1 obtenu selon le procédé décrit plus haut.

Spectre dans D_2O , 600 MHz (δ en ppm): 3,28 (1H, m), 3,61 5 (1H, t, 7Hz), 3,79 (1H, t, 7Hz), 3,95 (1H, d, 6Hz), 4,00 (1H, s), 4,20 (1H, m), 4,28 (2H, m), 4,32 (1H, d, 4Hz), 4,41 (1H, s), 4,58 (1H, s), 4,61 (1H, s), 4,90 (1H, s large), 5.24 (1H, s), 5,45 (1H, s), 5,95 (1H, s).

10 Exemple 5 :

20

RMN du AGlcA-Gal-Gal-Xyl-Ser

Spectre dans D₂O, 500 MHz (δ en ppm): 3,30 (1H, t, 7Hz), 3,34 (1H, t, 8Hz), 3,55 (1H, t, 7Hz), 3,60 (1H, t, 7Hz), entre 3,63 et 3,85 (10H, m), 3,91 (2H, m), 3,96 (1H, dd, 7 et 15 2Hz), entre 4,02 et 4,10 (3H, m), 4,12 (1H, d, 2Hz), 4,18 (1H, m), 4,40 (1H, d, 6Hz), 4,46 (1H, d, 6Hz), 4,61 (1H, d, 6Hz), 5,29 (1H, d, 3Hz), 5,85 (1H, d, 3Hz).

Exemple 6 : Principe de la quantification

Dans la méthode selon l'invention, il est fait comme hypothèse, largement admise, que tous les oligosaccharides insaturés contenus dans le mélange ont la même absorptivité molaire, égale à 5500 mole⁻¹.l.cm⁻¹.

Il est donc possible de déterminer le pourcentage en 25 poids de tous les constituants du mélange dépolymérisé dans l'héparine de bas poids moléculaire de départ. Pour les 4 dérivés 1,6 anhydro qui correspondent aux pics 7,8,13 et 19, on obtient les pourcentages en poids suivants:

30
$$\% \text{ w/w}_{7+8} = 100 \cdot \frac{443 \cdot (\text{Area}_7 + \text{Area}_8)}{\sum \text{Mw}_x \cdot \text{Area}_x}$$

$$\% \text{ w/w}_{13} = 100 \cdot \frac{545 \cdot \text{Area}_{13}}{\sum \text{Mw}_x \cdot \text{Area}_x}$$

$$\% \text{ w/w}_{19} = 100 \cdot \frac{1210 \cdot \text{Area}_{13}}{\sum \text{Mw}_x \cdot \text{Area}_x}$$

13

Area, Area, 'Area, 'et Area, correspondent aux aires de chacun des pics 7,8,13 et 19. Les masses molaires de chacun de ces 4 composés sont respectivement 443, 443, 545 et 5 1210. $\sum Mw_x$ Area, correspond au rapport de l'aire de chaque

pic du chromatogramme par la masse molaire du produit correspondant.

10 Si Mw est la masse moyenne de l'héparine de bas poids moléculaire étudiée, le pourcentage de chaînes oligosaccharidiques se terminant par un cycle 1,6 anhydro est obtenu de la façon suivante :

$$\%_{1.6anhydro} = M_W \cdot \left(\frac{\% \text{ w/w}_{7+8}}{443} + \frac{\% \text{ w/w}_{13}}{545} + \frac{\% \text{ w/w}_{19}}{1210} \right)$$

Les masses moléculaires des constituants sont les suivantes :

	,	
Oligosacchari	Oligosacchari	Masse
de	de après réduction	moléculaire
1	. 1	741
2	20	401
. 3	3	734 · .
4 .	21	461
5	22	461
6	23	. 503
7	· . 7	443
8،	V + 18	. 443 .
9 .	24	503
10	25	563
11	26	563
12	27	563
13	13	545
14	28 .	. 605
15	29	1066
16	30	665
17	31	965
18	32	1168
19	19	1210



Nomenclature des saccharides et correspondance avec les pics selon les figures 1 et 2

IdoA : acide $-\alpha$ -L-Idopyranosyluronique;

 $GlcA: : acide - \beta - D - Glucopyranosyluronique;$

ΔGlcA :acide 4,5-insaturaté : acide 4-déoxy-α-L-threo-

hex-4-enepyranosyluronique

Gal : D-Galactose ;

Xyl : xylose ;

5

10 GlcNAc : 2-deoxy-2-acetamido- α -D-glucopyranose;

GlcNS: 2-deoxy-2-sulfamido- α -D-glucopyranose;

2S : 2-0 sulfate ,

3S : 3-0 sulfate ,

6S: 6-0 sulfate

30 de disodium (disaccharide 1)

15 1 : ΔGlcA β1-3 Gal β1-3 Gal β1-4 Xyl β1-O-Ser

2 : acide 4-désoxy-α-L-thréo-hex-enepyranosyluronique-

· (1→ 4)-2-désoxy-2-acétamido-α-D-glucopyranosyl sel de sodium
3 : ΔGlcAβ1-3 Galβ1-3 Galβ1-4 Xvlβ1-0-CH2-COOH

4: acide 4-deoxy-α-L-threo-hex-4-enegalactopyranosyluro-

20 nique-(1→ 4)-2-deoxy-2-sulfamido-β-D-glucopyranose sel de disodium

5: acide 4-désoxy- α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique- (1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-sulfamido- - α -D-glucopyranosyl sel de disodium

25 6: acide 4-désoxy- α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique- (1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-acétamido-6-O-sulfo- α -D-glucopyranosyl sel de disodium

7: acide 4-deoxy- α -L-threo-hex-4-enepyranosyluronique- (1 \rightarrow .4)-1,6-anhydro-2-deoxy-2-sulfamido- β -D-glucopyranose sel

8: acide 4-deoxy- α -L-threo-hex-4-enepyranosyluronique- (1 \rightarrow 4)-1,6-anhydro-2-deoxy-2-sulfamido- β -D-mannopyranose sel de disodium (Disacharide 2)

acide 4-désoxy-2-0-sulfo-α-L-thréo-hex-enepyranosylu ronique-(1→ 4)-2-désoxy-2-acétamido-α-D-glucopyranosyl sel de disodium

10: acide 4-deoxy- α -L-threo-hex-4-enegalactopyrano-syluronique- $(1 \rightarrow 4)$ -2-deoxy-2-sulfamido-6-O-sulfo- β -D-

glucopyranose sel de triisodium

- 11 : acide 4.désoxy- α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-sulfamido-6-O-sulfo- α -D-glucopyranosyl sel de trisodium
- 12 : acide 4-désoxy-2-0-sulfo- α -L-thréo-hex-enepyrano-syluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-sulfamido- α -D-glucopyranosyl sel de trisodium
- 13 : acide 4-deoxy-2-O-sulfo-α-L-threo-hex-4-enepyranosyluronique-(1→ 4)-1,6-anhydro-2-deoxy-2-sulfamido-β-D-10 qlucopyranose sel de trisodium (Disaccharide 3)
 - 14 : acide 4-désoxy-2-0-sulfo- α -L-thréo-hex-enepyrano-syluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-acétamido-6-0-sulfo- α -D-glucopyranosyl sel de trisodium
- 15 : acide 4-désoxy -α-L-thréo-hex-enepyranosyluronique15 (1→ 4)-2-désoxy-2-acétamido-6-0-sulfo-α-D-glucopyranosyl(1→ 4)-acide β-D-glucopyranosyluronique-(1→ 4)-2-désoxy-2sulfamido-3-0-sulfo-α-D-glucopyranosyl) sel de pentasodium
- 16 : acide 4-désoxy-2-0-sulfo- α -L-thréo-hex-enepyrano-, syluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-sulfamido-6-0-sulfo- α -D-20 qlucopyranosyl sel de tétrasodium
 - $17: acide 4-désoxy-\alpha-L-thréo-hex-enepyranosyluronique-(1\rightarrow 4)-2-désoxy-2-acétamido-6-0-sulfo-\alpha-D-glucopyranosyl-(1\rightarrow 4)-acide \beta-D-glucopyranosyluronique-(1\rightarrow 4)-2-désoxy-2-sulfamido-3,6-di-0-sulfo-\alpha-D-glucopyranosyl) sel d'hexasodium$
- 25 18: acide 4-désoxy-2-0-sulfo- α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique- $(1\rightarrow 4)$ -2-désoxy-2-sulfamido-6-0-sulfo-D-glucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -acide-2-0-sulfo α -L-idopyranosyluronique sel d'hexasodium
- 19: acide 4-désoxy-2-O-sulfo-α-L-thréo-hex-enepyrano30 syluronique-(1→ 4)-2-désoxy-2-sulfamido-6-O-sulfo-α-Dglucopyranosyl-(1→ 4)-acide-2-O-sulfo α-L-idopyranosyluronique-(1→ 4)-1,6-anhydro-2-deoxy-2-sulfamido-β-Dmannopyranose, sel de heptasodium (tetrasaccharide 1)
 - 20 : acide 4-désoxy- α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique i (1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-acétamido- α -D-glucitol sel de sodium
 - 21 : acide 4-deoxy- α -L-threo-hex-4-enegalactopyranosyluronique-(1 \rightarrow 4)- 2-deoxy-2-sulfamido- β -D-glucitol sel de disodium



- 22 : acide 4-désoxy- α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-sulfamido- α -D-glucitol sel de disodium
- 23 : acide 4-désoxy- α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique- (1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-acétamido-6-0-sulfo- α -D-glucitol sel de 5 disodium
 - 24 : acide 4-désoxy-2-0-sulfo- α -L-thréo-hex-enepyrano-syluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-acétamido- α -D-glucitol sel de disodium
- 25 : acide 4-deoxy- α -L-threo-hex-4-enegalactopyrano-10 syluronique-(1 \rightarrow 4)- 2-deoxy-2-sulfamido-6-0-sulfo- β -D-qlucitol sel de triisodium
 - 26 : acide 4-désoxy- α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-sulfamido-6-0-sulfo- α -D-glucitol sel de trisodium
- 28 : acide 4-désoxy-2-0-sulfo- α -L-thréo-hex-enepyrano-syluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-acétamido-6-0-sulfo- α -D-20 glucitol sel de trisodium
 - 29 : acide 4-désoxy - α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-acétamido-6-O-sulfo- α -D-glucopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-acide β -D-glucopyranosyluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-sulfamido-3-O-sulfo- α -D-glucitol) sel de pentasodium
- 25 30 : acide 4-désoxy-2-0-sulfo- α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-sulfamido-6-0-sulfo- α -D-glucitol sel de tétrasodium
 - 31 : acide 4-désoxy - α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-acétamido-6-O-sulfo- α -D-glucopyranosyl-
- 30 (1 \rightarrow 4)-acide β -D-glucopyranosyluronique-(1 \rightarrow 4)-2-désoxy-2-sulfamido-3,6-di-O-sulfo- α -D-glucitol) sel d'hexasodium
 - 32 : acide 4-désoxy-2-0-sulfo- α -L-thréo-hex-enepyranosyluronique- $(1\rightarrow 4)$ -2-désoxy-2-sulfamido-6-0-sulfo- α -D-glucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -acide -2-0-sulfo α -L-
- 35 idopyranosyluronique sel d'hexasodium (forme réduite par $NaBH_4$).

- 1) Méthode d'analyse des héparines ou des héparines de bas poids moléculaire caractérisée en ce qu'on effectue les étapes suivantes :
- 5 1 Dépolymérisation de l'échantillon par action d'héparinases
 - 2 le cas échéant réduction du dépolymérisat
 - 3 -Dosage par Chromatographie liquide Haute Performance.
- 2) Méthode telle que définie à la revendication 1 caractérisée en ce que l'on recherche la présence de chaînes oligosaccharides dont la terminaison est modifiée par une liaison 1,6-anhydro.
- 15 3) Méthode telle que définie à la revendication 1 ou 2 caractérisée en ce que les héparinases sont sous forme d'un mélange d'héparinase 1 (EC 4.2.2.7.), d'héparinase 2 (heparin lyase II) et d'héparinase 3 (EC.4.2.2.8.)
- 20 4) Méthode telle que définie à la revendication 1 caractérisée en ce que l'héparine dépolymérisée par action d'héparinase (dépolymérisat) est ensuite soumise à un agent de réduction.
- 25 5) Méthode telle que définie à la revendication 4 caractérisée en ce que l'agent de réduction est le NaBH4 ou un sel de métal alcalin de l'anion borohydrure.
- 6) Méthode telle que définie à la revendication 1 dans : 30 laquelle la méthode chromatographique utilisée est une . chromatographie par échange d'anion.
 - 7) Méthode telle que définie à la revendication 6 caractérisée en ce que l'on utilise une phase mobile
- 35 transparente dans l'UV jusqu'à 200 nm.
 - 8) Méthode telle que définie à la revendication 6 ou 7 caractérisée en ce que la phase mobile utilisée est à base de

REVENDICATIONS

- 1) Méthode d'analyse des héparines ou des héparines de bas poids moléculaire caractérisée en ce qu'on effectue les étapes suivantes :
 - 1 Dépolymérisation de l'échantillon par action d'héparinases
 - 2 le cas échéant réduction du dépolymérisat
 - 3 -Dosage par Chromatographie liquide Haute Performance.
- 2) Méthode telle que définie à la revendication 1 caractérisée en ce que l'on recherche la présence de chaînes oligosaccharides dont la terminaison est modifiée par une liaison 1,6-anhydro.
- 3) Méthode telle que définie à la revendication 1 ou 2 caractérisée en ce que les héparinases sont sous forme d'un mélange d'héparinase 1 (EC 4.2.2.7.), d'héparinase 2 (heparin lyase II) et d'héparinase 3 (EC.4.2.2.8.)
- 4) Méthode telle que définie à la revendication 1 caractérisée en ce que l'héparine dépolymérisée par action d'héparinase (dépolymérisat) est ensuite soumise à un agent de réduction.
- 5) Méthode telle que définie à la revendication 4 caractérisée en ce que l'agent de réduction est le NaBH₄ ou un sel de métal alcalin de l'anion borohydrure.
 - 6) Méthode telle que définie à la revendication 1 dans laquelle la méthode chromatographique utilisée est une chromatographie par échange d'anion.
 - 7) Méthode telle que définie à la revendication 6 caractérisée en ce que l'on utilisc une phase mobile transparente dans l'UV jusqu'à 200 nm.
- 8) Méthode telle que définie à la revendication 6 ou 7 caractérisée en ce que la phase mobile 30 utilisée est à base de perchlorate de sodium, les sels de méthane sulfonate ou les sels de phosphate.
 - 9) Méthode telle que définie à la revendication 6 caractérisée en ce qu'on utilise une méthode de détection permettant de détecter sélectivement les sucres acétylés.

25

5

10

15

35

perchlorate de "sodium," les sels de méthane sulfonate ou les sels de phosphate.

- 9) Méthode telle que définie à la revendication 6
 5 caractérisée en ce qu'on utilise une méthode de détection permettant de détecter sélectivement les sucres acétylés.
- 10) Méthode telle que définie à la revendication 9 caractérisée en ce que la détection sélective des sucres acétylés s'effectue en prenant comme signal la différence entre l'absorbance à 2 longueurs d'onde choisies de telle manière que l'absorptivité des saccharides non acétylés s'annule.
- 15 11) Méthode selon la revendication 1 caractérisée en ce que les résidus 1-6 anhydro obtenus lors de la réaction de dépolymérisation sont les suivants :

20

25

- 10) Méthode telle que définie à la revendication 9 caractérisée en ce que la détection sélective des sucres acétylés s'effectue en prenant comme signal la différence entre l'absorbance à 2 longueurs d'onde choisies de telle manière que l'absorptivité des saccharides non acétylés s'annule.
- 11) Méthode selon la revendication 1 caractérisée en ce que les résidus 1-6 anhydro obtenus lors de la réaction de dépolymérisation sont les suivants :

30 anhydro (disaccharide 1)

5

10

15

20

35

Dérivé 1, 6 de formule

- 10) Méthode telle que définie à la revendication 9 caractérisée en ce que la détection sélective des sucres acétylés s'effectue en prenant comme signal la différence entre l'absorbance à 2 longueurs d'onde choisies de telle manière que l'absorptivité des
- 11) Méthode selon la revendication 1 caractérisée en ce que les résidus 1-6 anhydro obtenus lors de la réaction de dépolymérisation sont les suivants :

saccharides non acétylés s'annule.

12) Dérivé 1, 6 anhydro de formule (disaccharide 1)

5

10

15

20

25

30

13) Dérivé 1,6 anhydro de formule (Disaccharide 2)

14) Dérivé 1,6 anhydro de formule (Disaccharide 3)

15) Dérivé trisaccharide de formule :

telle que définie à la revendication 11.

13) Dérivé 1,6 anhydro de formule (Disaccharide 2)

10 telle que définie à la revendication 11.

14) Dérivé 1,6 anhydro de formule (Disaccharide 3)

telle que définie à la revendication 11.

15) Dérivé trisaccharide de formule :

25

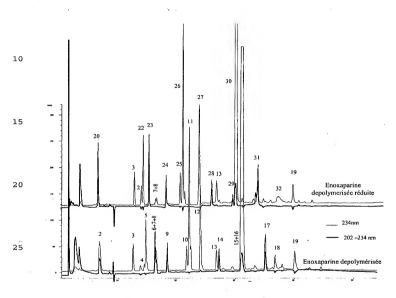
15

5

telle que définie à la revendication 11.

Figure 1

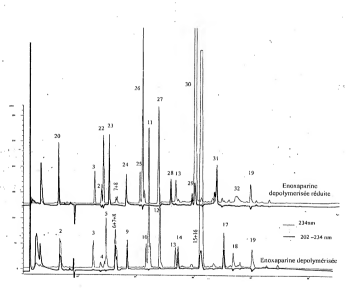
Séparation chromatographique de l'Enoxaparine dépolymérisée par les héparinases avant et après réduction par NaBH4 (Signal en noir fin : UV à 234nm ; Signal en noir 5 épais UV : 202 - 230nm)



30

Figure 1

Séparation chromatographique de l'Enoxaparine dépolymérisée par les héparinases avant et après réduction par NaBH₄ (Signal en noir fin : UV à 234nm; Signal en noir épais UV : 202 – 230nm)



18

Figure 2 : Séparation chromatographique de l'héparine dépolymérisée par les héparinases avant et après réduction par $NaBH_4$ (Signal en noir fin : UV à 234nm ; Signal en noir épais : UV : 202 - 230nm)

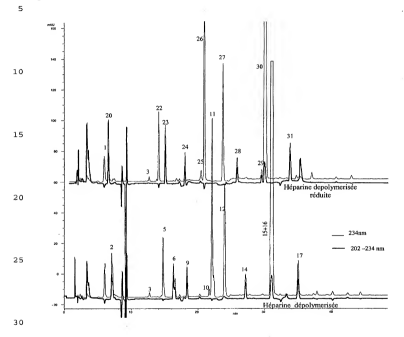
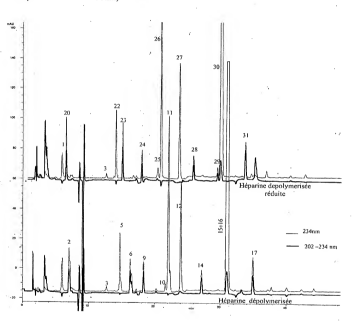


Figure 2 : Séparation chromatographique de l'héparine dépolymérisée par les héparinases avant et après réduction par NaBH₄ (Signal en noir fin : UV à 234nm; Signal en noir épais : UV : 202 – 230nm)



reçue le 14/11/02



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

DÉPARTEMENT DES BREVETS			DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° J / J				
26 bis, rue de Saint Pétersbourg 15800 Paris Cedex 08			(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)				
éléphone : 01 53 04	53 04 Télécopie : 01 42 93 59 3	0	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire				
Vos références pour ce dossier		FRAV200		0B 113 W /2			
(facultatif)							
N° D'ENREGIS	TREMENT NATIONAL	02 11724					
TITRE DE L'IN	VENTION (200 caractères o	espaces maxim	ım)				
METHODE D HEPARINES	E DETERMINATION DE DE BAS POIDS MOLEC	E GROUPEME ULAIRE	ENTS SPECIFIQUES CONSTITUANT LES HEPARINES	OU LES			
LE(S) DEMAN	DEUR(S) :						
AVENTIS PH 20 Avenue Ray 92160 ANTON	ymond Aron						
DESIGNE(NT) utilisez un for	EN TANT QU'INVENTEU mulaire identique et num	IR(S) : (Indiqu érotez chaque	ez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de tro e page en indiquant le nombre total de pages).	is inventeurs			
Nom		MOURIE	R				
Prėnoms		Pierro					
Adresse	Rue	1 rue Etier	1 rue Etienne Mehul				
	Code postal et ville	94220	CHARENTON LE PONT				
	enance (facultatif)						
Nom		VISKOV					
Prénoms	T		Christian				
Adresse	Rue	3 rue du B					
Sociátá d'appart	Code postal et ville enance (facultatif)	91130	RIS ORANGIS				
Nom	enance (ucanany)						
Prénoms							
Adresse	Rue						
	Code postal et ville						
Société d'appart	enance (facultatif)						
DATE ET SIGNA DU (DES) DEMA OU DU MANDA	ANDEUR(S)						
(Nom et qualité Antony, lc 24 o	du signataire) ectobre 2002						
ROUSSEAU P	ierrick						

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI,